(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
4. November 2004 (04.11.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/094364 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07C 253/30, 255/07
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2004/004040
- (22) Internationales Anmeldedatum:

16. April 2004 (16.04.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 103 23 803.4 22

22. April 2003 (22.04.2003) DE

mit ke ilam)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Ersinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BARTSCH, Michael [DE/DE]; Konrad-Adenauer-Strasse 38, 67433 Neustadt (DE). BAUMANN, Robert [DE/DE]; U 4, 18, 68161 Mannheim (DE). HADERLEIN, Gerd [DE/DE]; Hochgewanne 93a, 67269 Grünstadt (DE). FLORES, Miguel Angel [ES/ES]; Acequia 27, E-28300 Aranjuez (ES). JUNGKAMP, Tim [DE/BE]; Magnolialaan 19, B-2950 Kapellen (BE). LUYKEN, Hermann [DE/DE]; Brüsseler Ring 34, 67069 Ludwigshafen (DE). SCHEIDEL, Jens [DE/DE]; Büttemer Weg 12, 69493 Hirschberg (DE). SIEGEL, Wolfgang [DE/DE]; Goethestr. 34b, 67117 Limburgerhof (DE). KUNSMANN-KEITEL, Dagmar, Pascale [DE/DE]; Goethestrasse 34a, 67117 Limburgerhof (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, Fl, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: METHOD FOR THE ISOMERIZATION OF CIS-2-PENTENENITRILE TO FORM TRANS-3-PENTENENITRILE
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR ISOMERISIERUNG VON CIS-2-PENTENNITRIL ZU TRANS-3-PENTENNITRIL
- (57) Abstract: The invention relates to a method for the isomerization of 2-pentenenitrile to form trans-3-pentenenitrile in the presence of aluminium oxide as a catalyst. The invention is characterised in that the BET surface of the aluminium oxide is at least 50 m²/g.
- (57) Zusammenfassung: Versahren zur Isomerisierung von cis-2-Pentennitril zu trans-3-Pentennitril in Gegenwart von Aluminiumoxid als Katalysator, dadurch gekennzeichnet, dass das Aluminiumoxid eine BET-Oberfläche von mindestens 50 m²/g ausweist.

BEST AVAILABLE COPY



Verfahren zur Isomerisierung von cis-2-Pentennitril zu trans-3-Pentennitril

Beschreibung

- Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Isomerisierung von cis-2-Pentennitril zu trans-3-Pentennitril in Gegenwart von Aluminiumoxid als Katalysator, dadurch gekennzeichnet, dass das Aluminiumoxid eine BET-Oberfläche von mindestens 50 m²/g aufweist.
- Bei der Hydrocyanierung von 3-Pentennitril zu Adipodinitril, das eine wichtige Ausgangsverbindung zur Herstellung von Polyamiden darstellt, in Gegenwart eines Ni(0) enthaltenden Katalysators entsteht bekanntermaßen als Nebenprodukt cis-2-Pentennitril. Dieses cis-2-Pentennitril kann üblicherweise im Gegensatz zu 3-Pentennitril, wie trans-3-Pentennitril in Gegenwart eines der genannten Ni(0) enthaltenden Katalysatoren nicht zu Adipodinitril hydrocyaniert werden und senkt somit die Ausbeute bei der Adipodnitril-Synthese.

Wünschenswert ist es demnach, das cis-2-Pentennitril in trans-3-Pentennitril zu isomerisieren, um dieses dann wieder in die Adipodinitril-Synthese zurückführen zu können.

US 3,526,654 offenbart die Isomerisierung von cis-2-Pentennitril in trans-3-Pentennitril in Gegenwart von Siliziumdioxid, Aluminiumoxid oder Natrium-Calcium-Silicat, wobei diese Katalysatoren in verschiedenen Modifikationen vorliegen können, in Flüssig- oder Gasphase bei Temperaturen im Bereich von 25°C bis 500°C. In Beispiel 3 wird die genannte Isomerisierung an Aluminiumoxid bei Raumtemperatur in der Flüssigphase beschrieben, wobei nach 6 Monaten ein Umsatz von 40 % beobachtet wurde. Diese Reaktionszeit ist für ein technisches Verfahren jedoch unwirtschaftlich.

Ublicherweise kann die Reaktionsgeschwindigkeit durch eine Anhebung der Reaktionstemperatur erhöht werden. Diese Maßnahme ist in der vorliegenden Isomerisierung
von cis-2-Pentennitril in trans-3-Pentennitril nicht zweckdienlich, da bekanntermaßen
im Falle von Pentennitrilen eine Erhöhung der Reaktionstemperatur innerhalb des in
US 3,526,654 offenbarten Temperaturbereichs zur Bildung einer technisch inakzeptabel hohen Menge an Oligomeren und Polymeren führt.

20

25

Der vorliegenden Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren bereitzustellen, das die Isomerisierung von cis-2-Pentennitril zu trans-3-Pentennitril auf technisch einfache und wirtschaftliche Weise ermöglicht.

5 Demgemäß wurde das eingangs definierte Verfahren gefunden.

Das in das erfindungsgemäße Verfahren eingesetzte cis-2-Pentennitril kann nach an sich bekannten Verfahren erhalten werden, beispielsweise nach dem bereits eingangs beschriebenen Verfahren als Nebenprodukt bei der Hydrocyanierung von 3-

Pentennitril, wie trans-3-Pentennitril oder cis-3-Pentennitril oder deren Gemische, oder ein solches 3-Pentennitril enthaltenden Mischungen, zu Adipodinitril.

In einer vorteilhaften Ausführungsform kann dabei das erfindungsgemäße Verfahren in ein solches Hydrocyanierungsverfahren zur Herstellung von Adipodinitril integriert werden.

In einer besonders vorteilhaften Ausführungsform kann eine solche Integration erfolgen, indem man

- 3-Pentennitril oder eine Mischung, enthaltend 3-Pentennitril, in Gegenwart eines Ni(0) enthaltenden Katalysators nach an sich bekannten Verfahren zu Adipodinitril hydrocyaniert unter Erhalt von cis-2-Pentennitril als Nebenprodukt,
- b) von der Produktmischung cis-2-Pentennitril abtrennt, beispielsweise durch Destil-25 lation,
 - c) cis-2-Pentennitril aus Schritt b) nach einem erfindungsgemäßen Verfahren isomerisiert unter Erhalt eines Produktstroms enthaltend trans-3-Pentennitril, daneben möglicherweise trans-2-Pentennitril oder cis-3-Pentennitril,
 - von dem in Schritt c) erhaltenen Produktstrom gegebenenfalls enthaltenes cis-2-Pentennitril abtrennt, beispielsweise durch Destillation, und in Schritt c) zurückführt unter Erhalt eines Reststroms,
- 35 e) den in Schritt d) erhaltenenen Reststrom in Schritt a) zurückführt.

30

15

15

20

25

Vorzugsweise kann man in Schritt a) als Ni(0) enthaltenen Katalysator einen solchen einsetzen, der neben Ni(0) weiterhin einen mehrbindigen Liganden, insbesondere einen Chelatliganden, der mehrere, wie zwei oder drei, zur Bindung an das besagte Ni(0) fähige dreibindige Phosphoratome, die unabhängig voneinander als Phosphin,

Phosphinit, Phosphonit oder Phosphit vorliegen können, aufweist. Besonders vorteilhaft sollte der Katalysator weiterhin eine Lewissäure enthalten. Derartige Katalysatorsysteme sind an sich bekannt.

Erfindungsgemäß führt man die Isomerisierung in Gegenwart von Aluminiumoxid als Katalysator durch, wobei das Aluminiumoxid eine BET-Oberfläche von mindestens 50 m²/g, vorzugsweise mindestens 70 m²/g, insbesondere mindestens 100 m²/g aufweist.

Vorteilhaft sollte das Aluminiumoxid eine BET-Oberfläche von höchstens 400 m²/g, vorzugsweise höchstens 350 m²/g, insbesondere höchstens 300 m²/g, aufweisen.

Unter der BET-Oberfläche wird im Sinne der vorliegenden Erfindung die spezifische Oberfläche bestimmt durch Messung der physisorbierten Gasmenge nach dem in: Brunauer, Emmett, Teller, J. Am. Chem. Soc. 60 (1938) Seite 309 beschriebenen Verfahren verstanden.

Das Alumniumoxid kann in reiner Form vorliegen.

Es ist möglich, Aluminiumoxid einzusetzen, das weitere Verbindungen enthält, wie Seltenerdenoxide, beispielsweise Ceroxid, Praeseodymoxid, Siliziumdioxid, Titandioxid, Eisenoxid, Alkalioxide, Erdalkalioxide oder deren Gemische. Solche Verbindungen können in Mengen von mindestens 10 Gew.-ppm bis höchstens 10 Gew.-%, bezogen auf die Summe aus Aluminiumoxid und solchen Verbindungen, enthalten sein.

Weiterhin können neben dem Oxid-Anion weitere Anionen, wie Hydroxid-Anionen, vor-30 liegen.

Die Isomerisierung von cis-2-Pentennitril zu trans-3-Pentennitril kann vorteilhaft bis Teilumsatz durchgeführt werden unter Erhalt einer Mischung, die cis-2-Pentennitril und trans-3-Pentennitril enthält. Üblicherweise kann die Produktmischung weitere isomere

Pentennitrile, wie trans-2-Pentennitril, cis-3-Pentennitril, 4-Pentennitril, 2-Methyl-2-Butennitril oder deren Gemische, enthalten.

Von einer solchen Mischung kann nicht umgesetztes cis-2-Pentennitril vorteilhaft abgetrennt werden, beispielsweise durch Destillation. Der an cis-2-Pentennitril abgereichte Reststrom kann vorzugsweise einer Hydrocyanierung zugeführt werden.

Es ist auch möglich, die bei der Isomerisierung erhaltene Produktmischung ohne Abreicherung von cis-2-Pentennitril einer Hydrocyanierung zugeführt werden.

Eine Isomerisierung in der Gasphase ist möglich; in einer vorteilhaften Ausführungsform kommt die Isomerisierung in der Flüssigphase in Betracht.

Die Temperatur bei der Isomerisierung sollte mindestens 50°C, vorzugsweise mindestens 120°C betragen.

15

5

Die Temperatur bei der Isomerisierung sollte höchstens 250°C, vorzugsweise höchstens 200°C betragen.

Die Isomerisierung kann in Gegenwart eines flüssigen Verdünnungsmittels, insbesondere eines gegenüber den Pentennitrilen hinsichtlich der erfindungsgemäßen Isomerisierung inerten flüssigen Verdünnungsmittels, wie eines Kohelnwasserstoffs, durchgeführt werden. Bevorzugt kommt eine Isomerisierung in Abwesenheit eines solchen
flüssigen Verdünnungsmittels in Betracht.

25 Beispiele 1-5

cis-2-Pentennitril (Reinheit 98%) wurde mit 10 Gew.-%, bezogen auf cis-2-Pentennitril, Aluminiumoxid-Pulver versetzt und bei Normaldruck 7 Stunden unter Rückfluß erhitzt (126-144°C, Temperatur erhöhte sich im Verlaufe fortschreitenden Umsatzes).

30

Die Zusammensetzung wurde gaschromatographisch bestimmt. Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

Beispiel	BET-OF	c-2PN	t-2PN	t-3PN	c-3PN	Oligomere
	[m²/g]	[Gew%]	[Gew%]	[Gew%]	[Gew%]	[Gew%]
VglBsp. 1	31,5	94,06	0,75	2,97	0,70	0
1	72	70,25	15,07	10,96	2,17	0
2	106	57,24	19,95	17,89	3,23	0,17
3	250	56,04	19,18	19,27	3,12	0,84
4	349	39,3	34,1	18,5	5,1	1,4

Tabelle 1

BET-OF: BET-Oberfläche des jeweiligen Aluminiumoxids

5 c-2PN:

cis-2-Pentennitril

t-2-PN:

trans-2-Pentennitril

t-3-PN:

trans-3-Pentennitril

c-3-PN:

cis-3-Pentennitril

Die zu 100 % fehlenden Mengen sind Reste, z.B. isomere Nitrile.

10

Aus Vergleichsbeispiel 1 ist ersichtlich, dass mit einem Aluminiumoxid mit einer BET-Oberfläche von 31,5 [m²/g] keine technisch akzeptablen Isomerisierungsumsätze erzielt wurden.

PCT/EP2004/004040

Patentansprüche

- Verfahren zur Isomerisierung von cis-2-Pentennitril zu trans-3-Pentennitril in Gegenwart von Aluminiumoxid als Katalysator, dadurch gekennzeichnet, dass das Aluminiumoxid eine BET-Oberfläche von mindestens 50 m²/g aufweist.
 - 2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei das Aluminiumoxid eine BET-Oberfläche von mindestens 70 m²/g aufweist.
- 10 3. Verfahren nach Anspruch 1, wobei das Aluminiumoxid eine BET-Oberfläche von höchstens 400 m²/g aufweist.
 - 4. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 3, wobei man die Isomerisierung in flüssiger Phase durchführt.

15

5. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, wobei man die Umsetzung bei einer Temperatur im Bereich zwischen 50°C und 250°C durchführt.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP2004/004040

		, 0 // 2 / 2 0 (
A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07C253/30 C07C255/07		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	ation and IPC	
	SEARCHED		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
IPC 7	cumentation searched (dassification system followed by classification COTC	on symbols)	
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	ucti documents are included in the fields s	searched
Electronic da	ala base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms use	d)
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Dat	a, CHEM ABS Data	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to daim No.
X	US 3 526 654 A (HILDEBRAND GARY P 1 September 1970 (1970-09-01) *das ganze Dokument; insbesondere Beispiele 1 und 4 und die Ansprüc	·	1-5
A	US 3 852 325 A (KING C) 3 December 1974 (1974-12-03) the whole document		1-5
Funt	her documents are listed in the continuation of box C	Patent family members are listed	I in annex.
A docume consider a filing of the citation of the results of the citation of citation o	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	 "T" later document published after the in or priority date and not in conflict will cited to understand the principle or invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot have an inventive step when the cannot be considered to involve an document of particular relevance; the cannot be considered to involve an document is combined with one or ments, such combination being obvin the art. "&" document member of the same pate. 	th the application but theory underlying the claimed invention to be considered to document is taken alone claimed invention inventive step when the nore other such document ious to a person skilled
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	earch report
	6 August 2004 mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax. (+31-70) 340-3016	Lorenzo Varela,	M.J.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

PCT/EP2004/004040

Patent document cited in search report		Publication date	Paten: family member(s)		Publication date	
US 3526654	Α	01-09-1970	NONE			
US 3852325	A	03-12-1974	BE CA DE FR GB IT JP NL	819265 A1 1021350 A1 2441257 A1 2242376 A1 1436511 A 1020256 B 50050319 A 7411458 A	28-02-1975 22-11-1977 06-03-1975 28-03-1975 19-05-1976 20-12-1977 06-05-1975 04-03-1975	

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (January 2004)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/FP2004/004040

			C1/E1 2004/ 004040	
A. KLASSIF IPK 7	CO7C253/30 CO7C255/07		•	
Nach der Inte	ernationalen Patentklassilikation (IPK) oder nach der nationalen Klassili	kation und der IPK		
B. RECHES	CHIERTE GEBIETE			
Flecherchiert IPK 7	er Mindestprutstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C07C			
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sowe			
	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Nam ternal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Data			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		Data A	annual Nr
Kategorie°	Bezeichnung der Veröttentlichung, soweit erforderlich unter Angabe d	ler in Betracht kommer	nden ielle Beir Ai	nspruch Nr
X	US 3 526 654 A (HILDEBRAND GARY PL 1. September 1970 (1970-09-01) *das ganze Dokument; insbesondere Beispiele 1 und 4 und die Ansprüch		1-5	
A	US 3 852 325 A (KING C) 3. Dezember 1974 (1974-12-03) das ganze Dokument		1-5	
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang	Patentfamilie	
"Besonder "A" Veröffe aber i "E" alteres Annie "L" Veröffe schei andei soil o ausgi "O" Veröff eine i "P" Veröffe	re Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusahen ist s Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Phoritätsanspruch zweifelhaft er- inen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ider die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eführt) entlichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung. Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	oder dem Phoritats Anmeldung nicht kr Erfindung zugrunde Theorie angegeber X' Veröffentlichung von kann allem aufgrun erfinderischer Tätig Y' Veröffentlichung von kann nicht als auf e werden, wenn die ' Veröffentlichungen diese Verbindung f &' Veröffentlichung, di	n besonderer Bedeutung; die bea die dieser Veröffentlichung nicht a gkeit beruhend betrachtet werden n besonderer Bedeutung; die bea erfinderischer Tätigkeit beruhend Veröffentlichung mit einer oder m dieser Kategorie in Verbindung für einen Fachmann naheliegend e Mitglied derselben Patentfamili	ind this designation and is designated and another Enfinding als neu oder auf anspruchte Enfinding betrachtet behreren anderen gebracht wird und ist e ist
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum de	s internationalen Recherchenber	icms
	16. August 2004 Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter B		
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt. Fax: (+31-70) 340-3016	Lorenzo	Varela, M.J.	

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Januar 2004)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Palenifamilie gehören

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2004/004040

Im Recheronenbericht angeführtes Patentdokum	≘nt	Datum der Veroffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
US 3526654	Α	01-09-1970	KEINE			
US 3852325	A	03-12-1974	BE CA DE FR GB IT JP NL	819265 A1 1021350 A1 2441257 A1 2242376 A1 1436511 A 1020256 B 50050319 A 7411458 A	28-02-1975 22-11-1977 06-03-1975 28-03-1975 19-05-1976 20-12-1977 06-05-1975 04-03-1975	

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentiamilie) (Januar 2004)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

5

10

20

Isomerization of cis-2-pentenenitrile to trans-3-pentenenitrile

The present invention relates to a process for isomerizing cis-2-pentenenitrile to trans-3-pentenenitrile in the presence of aluminum oxide as a catalyst, wherein the aluminum oxide has a BET surface area of at least 50 m²/g.

The hydrocyanation of 3-pentenenitrile to adiponitrile, which constitutes an important starting compound for preparing polyamides, in the presence of an Ni(0)-containing catalyst is known to result in the by-production of cis-2-pentenenitrile. This cis-2-pentenenitrile typically cannot, unlike 3-pentenenitrile such as trans-3-pentenenitrile, be hydrocyanated to adiponitrile in the presence of one of the Ni(0)-containing catalysts mentioned, and thus reduces the yield in the adiponitrile synthesis.

It is therefore desirable to isomerize the cis-2-pentenenitrile to trans-3-pentenenitrile, in order then to be able to recycle it back into the adiponitrile synthesis.

US 3,526,654 discloses the isomerization of cis-2-pentenenitrile to trans-3-pentenenitrile in the presence of silicon dioxide, aluminum oxide or sodium calcium silicate catalysts which may be present in various modifications, in the liquid or gas phase at temperatures in the range from 25°C to 500°C. Example 3 describes the isomerization mentioned over aluminum oxide at room temperature in the liquid phase, and a conversion of 40% was observed after 6 months. However, this reaction time is uneconomic for an industrial process.

Typically, the reaction rate can be increased by raising the reaction temperature. This measure is not suitable for the purpose in the present isomerization of cis-2-pentenenitrile to trans-3-pentenenitrile, since, in the case of pentenenitriles, an increase in the reaction temperature within the temperature range disclosed in US 3,526,654 is known to lead to the formation of an industrially unacceptably high amount of oligomers and polymers.

It is an object of the present invention to provide a process which enables cis-2-pentenenitrile to be isomerized to trans-3-pentenenitrile in a technically simple and economic manner.

We have found that this object is achieved by the process defined at the outset.

35

THIS PAGE BLANK (USPT)

5

10

15

The cis-2-pentenenitrile used in the process according to the invention may be obtained by processes known per se, for example by the process already cited at the outset as a by-product in the hydrocyanation of 3-pentenenitrile such as trans-3-pentenenitrile or cis-3-pentenenitrile or mixtures thereof, or mixtures comprising such 3-pentenenitrile, to adiponitrile.

In an advantageous embodiment, the process according to the invention can be integrated in such a hydrocyanation process for preparing adiponitrile.

In a particularly advantageous embodiment, such an integration can be effected by

- a) hydrocyanating 3-pentenenitrile or a mixture comprising 3-pentenenitrile in the presence of an Ni(0)-containing catalyst by processes known per se to give adiponitrile, while obtaining cis-2-pentenenitrile as a by-product,
- b) removing cis-2-pentenenitrile from the product mixture, for example by distillation,
- c) isomerizing cis-2-pentenenitrile from step b) by a process according to the invention to obtain a product stream comprising trans-3-pentenenitrile, and in addition possibly trans-2-pentenenitrile or cis-3-pentenenitrile,
- d) removing any cis-2-pentenenitrile present in the product stream obtained in step c), for example by distillation, and recycling it into step c) to obtain a residue stream,
 - e) recycling the residue stream obtained in step d) in step a).

The Ni(0)-containing catalyst used in step a) may preferably be one which, in addition to Ni(0), also has a polydentate ligand, in particular a chelate ligand, which has a plurality of, such as two or three, trivalent phosphorus atoms which are capable of bonding to the said Ni(0) and may each independently be present as phosphine, phosphinite, phosphonite or phosphite. The catalyst should particularly advantageously also comprise a Lewis acid. Such catalyst systems are known per se.



10

15

25

30

According to the invention, the isomerization is carried out in the presence of aluminum oxide as a catalyst, and the aluminum oxide has a BET surface area of at least 50 m²/g, preferably at least 70 m²/g, in particular at least 100 m²/g.

The aluminum oxide should advantageously have a BET surface area of at most 400 m²/g, preferably at most 350 m²/g, in particular at most 300 m²/g.

In the context of the present invention, the BET surface area refers to the specific surface area determined by measuring the physisorbed amount of gas by the method described in Brunauer, Emmett, Teller, J. Am. Chem. Soc. 60 (1938) page 309.

The aluminum oxide may be present in pure form.

It is possible to use aluminum oxide which contains further compounds, such as rare earth oxides, for example cerium oxide, praseodymium oxide, silicon dioxide, titanium dioxide, iron oxide, alkali metal oxides, alkaline earth metal oxides or mixtures thereof. Such compounds may be present in amounts of from at least 10 ppm by weight up to at most 10% by weight, based on the sum of aluminum oxide and such compounds.

In addition to the oxide anion, further anions such as hydroxide anions may also be present.

The isomerization of cis-2-pentenenitrile to trans-3-pentenenitrile may advantageously be carried out up to partial conversion to obtain a mixture which comprises cis-2-pentenenitrile and trans-3-pentenenitrile. Typically, the product mixture may comprise further isomeric pentenenitriles such as trans-2-pentenenitrile, cis-3-pentenenitrile, 4-pentenenitrile, 2-methyl-2-butenenitrile or mixtures thereof.

Unconverted cis-2-pentenenitrile can advantageously be removed from such a mixture, for example by distillation. The residue stream depleted in cis-2-pentenenitrile can preferably be fed to a hydrocyanation.

It is also possible to feed the product mixture obtained in the isomerization to a hydrocyanation without depleting cis-2-pentenenitrile.

THIS PAGE BLANK (USPTE

Isomerization in the gas phase is possible; in an advantageous embodiment; isomerization in the liquid phase comes into consideration.

The temperature in the isomerization should be at least 50°C, preferably at least 50°C.

The temperature in the isomerization should be at most 250°C, preferably at most 200°C.

The isomerization can be carried out in the presence of a liquid diluent, in particular a liquid diluent which is inert with respect to the pentenenitriles in the isomerization according to the invention, such as a hydrocarbon. Preference is given to isomerizing in the absence of such a liquid diluent.

15 Examples 1-5

20

cis-2-Pentenenitrile (purity 98%) was admixed with 10% by weight, based on cis-2-pentenenitrile, of aluminum oxide powder and heated to reflux under atmospheric pressure for 7 hours (126-144°C, temperature increased in the course of progressing conversion).

The composition was determined by gas chromatography. The results are compiled in table 1.

Example	BET SA	c-2PN	t-2PN	t-3PN	c-3PN	Oligomers
	[m²/g]	[% by wt.]	[% by wt.]	[% by wt.]	[% by wi.]	[% by wt.]
Comp. Ex. 1	31.5	94.06	0.75	2.97	0.70	0
1	72	70.25	15.07	10.96	2.17	0
2	106	57.24	19.95	17.89	3.23	0.17
3	250	56.04	19.18	19.27	3.12	0.84
4	349	39.3	34.1	18.5	5.1	1.4

Table 1

25

BET SA: BET surface area of the particular aluminum oxide

THIS PAGE BLANK (USPT)

c-2PN: cis-2-pentenenitrile

t-2-PN: trans-2-pentenenitrile

t-3-PN: trans-3-pentenenitrile

c-3-PN: cis-3-pentenenitrile

5 The amounts missing to 100% by weight are residues, for example isomeric nitriles.

It is apparent from comparative example 1 that industrially acceptable isomerization conversions were not achieved using aluminum oxide having a BET surface area of $31.5 \, [m^2/g]$.

THIS PAGE BLANK (USPTO

We claim

- A process for isomerizing cis-2-pentenenitrile to trans-3-pentenenitrile in the presence of aluminum oxide as a catalyst, wherein the aluminum oxide has a BET surface area of at least 50 m²/g.
- 2. A process as claimed in claim 1, wherein the aluminum oxide has a BET surface area of at least 70 m²/g.
- 10 3. A process as claimed in claim 1, wherein the aluminum oxide has a BET surface area of at most 400 m²/g.
 - 4. A process as claimed in any of claims 1 to 3, wherein the isomerization is carried out in the liquid phase.

15

5

5. A process as claimed in any of claims 1 to 4, wherein the reaction is carried out at a temperature in the range between 50°C and 250°C.

	ř
	•
DI ANK (ISPTO)	
THIS PAGE BLANK (USPTO)	

Abstract

A process for isomerizing cis-2-pentenenitrile to trans-3-pentenenitrile in the presence of aluminum oxide as a catalyst, wherein the aluminum oxide has a BET surface area of at least 50 m²/g.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BŁURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTC